# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-187228

(43) Date of publication of application: 22.07.1997

(51)Int.Cl.

A23K 1/16

A23K 1/18

(21)Application number: 08-175623

(22)Date of filing:

14.06.1996

(71)Applicant: NIPPON SODA CO LTD

(72)Inventor: MORIKAWA TAKAO

SASAOKA SEIJI SAITO SHIGERU SUGAWARA MASATO

мито ко

(30)Priority

Priority number: 07172783

Priority date: 15.06.1995

Priority country: JP

07314790

08.11.1995

JP

### (54) ADDITIVE TO FEED FOR RUMINANT

### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a rumen bypass formulation suitable for ruminants such as cattle, etc., safe for the ecosystem, having good bypass properties and excellent in digestivness by blending a predetermined amount of a biologically active material with a specific protecting material.

SOLUTION: This additive to feed for ruminants is prepared by dispersing (A) 50–90wt.% biologically active material e.g. an amino acid such as methionine, lysine hydrochloride, etc., 2–hydroxy–4–methylmercaptolactic acid or its salt, etc., in (B) 10–50wt.% protecting material comprising (i) one or more compounds selected from an 8–24C (un)saturated aliphatic monocarboxylic acid (e.g. lauric acid, etc.), an 8–24C (un)saturated monohydric aliphatic alcohol (e.g. octanol, etc.) and a 2–8C (un)saturated aliphatic di– or tricarboxylic acid (e.g. oxalic acid, etc.) and (ii) a 12–24C (un)saturated aliphatic monocarboxylic acid salt (e.g. calcium salt, etc.) and having weight ratio of the components (i)/(ii) of (30/70)–(10/90).

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

28.01.2003

[Date of sending the examiner's decision of

12.06.2006

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

# (19)日本国特許庁(JP) (12) 公開特許公報(A) (11)特許出願公開番号

# 特開平9-187228

(43)公開日 平成9年(1997)7月22日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
A 2 3 K	1/16	301	•	A 2 3 K	1/16	301F	
	1/18				1/18	В	

### 審査請求 未請求 請求項の数8 FD (全 8 頁)

(21)出願番号	特顧平8-175623	(71) 出願人	000004307
			日本曹達株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)6月14日		東京都千代田区大手町2丁目2番1号
		(72)発明者	森川 隆男
(31)優先権主張番号	<b>特顧平7-172783</b>		千葉県市原市五井南海岸12-54 日本曹達
(32)優先日	平7 (1995) 6 月15日		株式会社機能製品研究所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72) 発明者	笹岡 誠治
(31)優先権主張番号	特願平7-314790		千葉県市原市五井南海岸12-54 日本曹達
(32)優先日	平7 (1995)11月8日		株式会社機能製品研究所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72) 発明者	斎藤 築
			千葉県市原市五井南海岸12-54 日本曹達
			株式会社機能製品研究所内
		(74)代理人	弁理士 東海 裕作
			最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 反芻動物用飼料添加剤

### (57)【要約】

【課題】 生態系に安全な天然物由来物質を保護物質と して生物学的活性物質を髙濃度に含み経済的に有利なル ーメンバイパス製剤を得ることを目的とする。

【解決手段】 製剤の50~90重量%の生物学的活性 物質を特定の脂肪族カルボン酸塩と脂肪酸または脂肪ア ルコールを30:70~10:90の比率にある保護物 質中に分散してなることを特徴とする反芻動物用ルーメ ンバイパス製剤により達成できる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 製剤の50~90重量%の生物学的活性物質を10~50重量%の下記保護物質〔Ⅰ〕中に分散してなることを特徴とする反芻動物用ルーメンバイパス製剤。

[1] 下記1) と2) からなり、1) と2) の重量比が 30:70~10:90の範囲にある保護物質;

- 1) 下記a) b) c) から選ばれる少なくとも1種
- a) 炭素数8~24を有する直鎖または分岐の飽和また は不飽和の脂肪族モノカルボン酸
- b) 炭素数8~24を有する直鎖または分岐の飽和また は不飽和の水酸基を1有する脂肪アルコール
- c) 炭素数2~8を有する直鎖または分岐の飽和または 不飽和の脂肪族ジまたはトリカルボン酸
- 2) 炭素数12~24を有する直鎖または分岐の飽和または不飽和の脂肪族モノカルボン酸の塩

【請求項2】 生物学的活性物質がアミノ酸である請求項1記載のルーメンバイパス製剤。

【請求項3】 生物学的活性物質がメチオニン、リジン 塩酸塩から選ばれた少なくとも1種である請求項2記載 20 のルーメンバイパス製剤。

【請求項4】 生物学的活性物質が2-ヒドロキシー4-メチルメルカプト酪酸、2-ヒドロキシー4-メチルメルカプト酪酸の塩から選ばれた少なくとも1種である請求項1記載のルーメンバイバス製剤。

【請求項5】 保護物質〔1〕の炭素数8~24を有する直鎖または分岐の飽和または不飽和の脂肪族モノカルボン酸がラウリン酸、パルミチン酸、パルミトレイン酸、ミリスチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸から選ばれた少なくとも1種である請求項1記載の 30ルーメンバイバス製剤。

【請求項6】 保護物質〔I〕の炭素数12~24を有する直鎖または分岐の飽和または不飽和の脂肪族モノカルボン酸の塩がカルシウム塩である請求項1記載のルーメンバイバス製剤。

【請求項7】 炭素数12~24を有する脂肪族モノカルボン酸のカルシウム塩のCa濃度が該カルシウム塩重量の7~12重量%である請求項6記載のルーメンバイパス製剤。

【請求項8】 保護物質〔Ⅰ〕に使用される炭素数12~24を有する直鎖または分岐の飽和または不飽和の脂肪族モノカルボン酸の塩の純度が90重量%以上の高純度な脂肪族モノカルボン酸の塩である請求項1記載のルーメンバイパス製剤。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明が属する技術分野】本発明は、飼料添加剤に係わり、さらに詳しくは反芻動物用として好適な生物学的活性物質を保護物質中に分散し保護したマトリックス型のルーメン(第1胃)バイパス製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】反芻動物用ルーメンバイパス製剤は、各種アミノ酸、各種ビタミン、その他の生物学的活性物質の一種または複数種を含んだ製剤であって、反芻動物のルーメン内における生物学的活性物質の溶出と微生物による分解を制限する一方で、第四胃以降の消化器官での生物学的活性物質の溶出と吸収を可能とする機能を有するものである。

【0003】反芻動物の飼育に際し、飼料と共にルーメンバイバス製剤を投与することは栄養学的、臨床学的な有益性から普及が進んでいる。ルーメンバイパス製剤において、生物学的活性物質を高濃度に含むことは、実用上経済的に有利で望ましいことである。また、製剤硬度も飼料混合や咀嚼に対する耐久性等の点で重要である。しかしながら、生物学的活性物質の濃度を高めようとすると製剤中の保護物質の比率が低下するためルーメンバイバス性や硬度を保つのが困難な傾向があり、保護物質にも従来よりも高度な特性が必要になる。このため、従来のマトリックス型ルーメンバイバス製剤の生物学的活性物質の濃度は、50%以下の低濃度であった。

【0004】ルーメンバイバス製剤の概念と実例はすでに多くのものが公知となっているが、マトリックス型製剤で生物学的活性物質を50%以上の高濃度で含有する製剤(高含有製剤)の実用例はない。脂肪族モノカルボン酸(脂肪酸)の塩(脂肪酸塩)を保護剤とする例も開示されているが、50%以上の高濃度の生物学的活性物質を含む組成で良好なルーメンバイバス性を示す例は開示されていない。

【0005】特開平2-163043号には、脂肪酸塩とそれに相溶する油脂系化合物を保護物質とするマトリックス型製剤の概念が開示されているが、生物学的活性物質の濃度については10%以下で50%以上の例についての具体的記載はない。また、国際公開WO/12731号には保護物質として脂肪酸カルシウムとステアリルアルコールを58:2(97:3)の比率で使用した例が記載されているが生物学的活性物質の濃度は50%以下である。

【0006】特開昭56-154956号には、油脂系の保護物質を使用したマトリックス型製剤の例がある 40 が、生物学的活性物質の組成比は50%以下であり、保 護物質の組成も異なっていて、本発明の範囲の例示はない。

【0007】USP5425963号には飼料添加物として高純度脂肪酸カルシウム塩およびその製造方法が開示されているが、本発明とは目的が異なり、保護物質の組成、生物学的活性物質の含有量も大幅に異なっている。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記のよう 50 な従来技術の問題点に鑑みてなされたもので、油脂、ロ

ウのような生態系に安全な天然物由来物質を保護物質と して生物学的活性物質を髙濃度に含み経済的に有利なル ーメンバイパス製剤を得ることを目的としている。 [0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、すでに生 物学的活性物質を脂肪酸塩とそれに相溶する油脂系化合 物とからなる保護物質をマトリックスとするルーメンバ イバス製剤を開示(WO91/12731号)している が、さらに検討を進めた結果、高濃度の生物学的活性物 質を保護してルーメンを通過させる保護物質の組成は、 低濃度の場合とは異なって非常に限定された範囲とな り、特定の組成比の脂肪族モノカルボン酸の塩と脂肪族 カルボン酸または脂肪アルコールからなる保護マトリッ クスにより50%以上の髙濃度で優れたルーメンバイバ ス製剤が得られることを見出し本発明に到達した。

【0010】即ち、本発明は、製剤の50~90重量% の生物学的活性物質を10~50重量%の下記保護物質 〔 I 〕中に分散してなることを特徴とする反芻動物用ル ーメンバイパス製剤である。

- [1] 下記1) と2) からなり、1) と2) の重量比が 20 30:70~10:90の範囲にある保護物質:
- 1) 下記a)b)c)から選ばれる少なくとも1種
- a) 炭素数8~24を有する直鎖または分岐の飽和また は不飽和の脂肪族モノカルボン酸
- b) 炭素数8~24を有する直鎖または分岐の飽和また は不飽和の水酸基を1有する脂肪アルコール
- c) 炭素数2~8を有する直鎖または分岐の飽和または 不飽和の脂肪族ジェたはトリカルボン酸
- 2) 炭素数12~24を有する直鎖または分岐の飽和ま たは不飽和の脂肪族モノカルボン酸の塩 ただし、本発明における重量%は乾燥重量%を意味し、 80~120℃の通常の乾燥で除かれる水分(吸着水 分)を除いた重量に基づいている。

## [0011]

【発明の実施の形態】以下さらに詳細に本発明を説明す る。本発明に用いられる生物学的活性物質は、反芻動物 に投与することにより生物学的な活性を示す物質で、か つ、経口投与ではルーメンで分解され、有効に消化吸収 されにくい物質、例えば、メチオニン、リジン塩酸塩等 酸およびその塩等のアミノ酸誘導体、ニコチン酸、ニコ チン酸アミド、ビタミンA、ビタミンE等のビタミン 類、ぶどう糖、果糖等の糖類、抗生物質、駆虫薬等の各 種獣医薬等である。これらの活性物質は単独でも使用さ れるが2種以上を混合使用してもよい。

【0012】これらの生物学的活性物質の総量は製剤の 50~90重量%であり、好ましくは60~85重量% の高濃度が好ましい。との範囲よりも少ない範囲では経 済的に不利になり、多い範囲は、ルーメンバイバス性が 低下するとともに製造が困難となる。

【0013】本発明に用いられる保護物質は、実質的に 脂肪酸塩と脂肪族(モノ、ジ、トリ)カルボン酸または 脂肪アルコールからなる。使用される保護物質の量は生 物学的活性物質と必要に応じて添加された改質剤の量に より変化し、10~50重量%の範囲で選択される。脂 肪酸塩は、バイバス油脂とも称され、ルーメンで分解さ れず第四胃以降で消化される性質があり、本発明におけ る保護物質の主成分である。この脂肪酸塩は保護物質の 70~90重量%の範囲の量で用いられる。この範囲外 では生物学的活性物質が髙濃度でかつルーメンバイバス 性の優れた製剤は得られない。

【0014】本発明に用いられる脂肪酸塩とは、直鎖ま たは分岐の飽和または不飽和の脂肪酸族モノカルボン酸 の塩であり、該塩の脂肪族モノカルボン酸の炭素数は1 2~24で、これより少ない範囲ではルーメンバイパス 性が低下し、これより多い範囲は、第四胃以降の消化性 が低下するためいずれも好ましくない。脂肪族モノカル ボン酸を例示すれば、ラウリル酸、パルミチン酸、ミリ スチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、リ ノレイン酸などを挙げることができ、これらの1種また は2種以上を使用することができる。特に入手の容易さ よりバーム脂肪酸や牛脂脂肪酸のような動植物由来の前 記酸の混合物が好ましく使用できる。

【0015】脂肪酸塩の例としては、上記範囲の炭素数 を有する脂肪族モノカルボン酸のカルシウム塩、マグネ シウム塩、アルミニウム塩、亜鉛塩等が挙げられるが、 好ましくはカルシウム塩である。

【0016】本発明に用いられる脂肪酸塩は、高純度で あることが好ましく、特に固形分中の脂肪酸塩純度(以 30 下純度と記す)が、90%以上であることが好ましい。 **ここでいう脂肪酸塩の純度は、油脂分析法の常法である** エーテル類、ケトン類等の溶剤で脂肪酸塩を抽出処理し た時の不溶解残分を意味し、吸着水分を除外して算出し た重量%である。ただし、この抽出処理に用いる溶剤は 脂肪酸塩を溶解せず混入する油脂分を溶解するものを選 定する。

【0017】また、脂肪酸塩中に含まれるカルシウム等 の塩基は、ほぼ当量か過剰であることが硬度等の物性面 で好ましく、カルシウム塩の場合にはカルシウムとして のアミノ酸、2-ヒドロキシ-4-メチルメルカプト酪 40 7~12重量%好ましくは8~10重量%が好ましい。 カルシウムの定量は、公知の分析法を使用できるが、通 常は脂肪酸塩を灰化した後、その灰分に含まれるカルシ ウムを定量する。

> 【0018】脂肪酸塩の原料になる牛脂脂肪酸やパーム 油脂肪酸には通常5~40%程度のトリグリセライド等 が含まれており、その他に反応制御剤や安定剤等の各種 化合物が添加されることがある。これらは、反応生成物 である脂肪酸塩に未反応成分として混入し不純物とな る。市販の脂肪酸塩には不純物を20%程度含有するも 50 のもある。高含有製剤においては、このような不純物は

製剤のルーメンバイバス性や硬度を低下させるため脂肪 酸塩の純度は高いことが好ましい。

【0019】本発明の保護物質として脂肪酸塩とともに 用いられる脂肪族カルボン酸または脂肪族アルコール は、脂肪酸塩の結晶性を低下させるとともに生物学的活 性物質と保護マトリックスとの親和性を改善する成分と 考えられ、脂肪酸塩に相溶する範囲の量で用いることが 好ましい。これらの融点は、反芻動物の体温に近い方が 好ましい傾向がある。その使用量の範囲は、保護物質の 10~30重量%でとの範囲外では良好なルーメンバイ 10 パス性が得られない。

【0020】本発明に用いられる脂肪族モノカルボン酸 の炭素数は、8~24好ましくは12~18で、これよ りも少ないものでは製剤が軟化してルーメンバイバス性 が低下し、これより多い範囲では、第四胃以降の消化性 が低下して、いずれも良い結果が得られない。

【0021】脂肪族モノカルボン酸としては、カプリル 酸、カプリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチ ン酸、パルミトレイン酸、ステアリン酸、オレイン酸、 リノール酸、リノレン酸、ベヘニン酸、水素添加したひ 20 まし油脂肪酸等の脂肪族モノカルボン酸およびそれら混 合物が例示でき、市場品の多くは、動植物油のケン化精 製品である。

【0022】本発明に用いられる水酸基を1有する(一 価の) 脂肪アルコールの炭素数は、8~24好ましくは 12~18で、これよりも少ないものでは製剤が軟化し てルーメンバイパス性が低下し、これより多い範囲で は、第四胃以降の消化性が低下して、いずれも良い結果 が得られない。

しては、オクタノール、ノナノール、デカノール、ウン デカノール、ラウリルアルコール、ミリスチルアルコー ル、セチルアルコール、ステアリルアルコール、エイコ サノール、ドコサノール、ドデセノール、フィセテリル アルコール、ゾーマリルアルコール、オレイルアルコー ル、ガドレイルアルコールおよびこれらの異性体が挙げ られる。

【0024】本発明に用いられる脂肪族ジまたはトリカ ルボン酸の炭素数は2~8好ましくは2~6で、この範 族ジまたはトリカルボン酸の例としては、シュウ酸、マ ロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン 酸、スペリン酸、リンゴ酸、クエン酸等が挙げられる。 【0025】本発明においては、成形性、機械的強度、 その他の改質のためにライスワックス、カルナウバロ ウ、密ロウ等のロウ、ワックス類、エチルセルロース、 プロピルセルロース、ポリエチレン、キトサンおよびそ の誘導体、pH感知性のポリマー等の各種ポリマー類、 有機物、無機物の粉末、安定剤、香料等の各種添加剤等 た、とれらの改質剤で表面を被覆して改質することもで きる。

【0026】本発明のルーメンバイバス製剤の製造方法 は、公知の各種造粒法が可能であるが、押出造粒法が好 ましく、さらに空隙率が小さく、水分含量の少ない製剤 を得るため、混練工程での真空脱気と造粒直後に水、冷 風等により製剤を急冷することが好ましい。

【0027】製剤の形状は、特に制限はないが、球形、 回転楕円形、砲弾形、円筒形等の角の少ない形状が好ま しい。製剤の大きさは、飼料成分として適正であれば良 いが、好ましくは、粒径、長さ等で0.5mm~10m mの範囲、いわゆる顆粒からペレットの大きさで任意に 選択できる。

#### [0028]

【実施例】本発明を、実施例および比較例により、さら に詳細に説明する。ただし、本発明の範囲は、以下の実 施例により何らの制限を受けるものではない。

#### 【0029】実施例1

牛脂脂肪酸カルシウム塩(純度97.3%)28重量部 (以下、部と記す)、パルミチン酸7部、メチオニン6 5部を混合した。混合物を2軸押出造粒機のホッパーに 投入し、真空脱気しながら孔径2mmのダイから溶融押 出し、水冷却式カッターで切断し、遠心脱水処理後、室 温で送風乾燥して、平均直径2mm、平均長さ2mmの ほぼ円筒形のルーメンバイパス製剤を得た。

### 【0030】実施例2

パーム油脂肪酸カルシウム塩(純度94.0%)25 部、ラウリン酸5部、、メチオニン70部を混合した。 混合物を2軸押出造粒機のホッパーに投入し、真空脱気 【0023】本発明に用いられる脂肪アルコールの例と 30 しながら孔径1.2mmのダイから溶融押出し、水冷式 カッターで切断して、平均最大径1.2mm、平均長さ 1.2mmの砲弾形の製剤を得た。遠心脱水処理後、と の製剤100部とタルク粉1部を混合して60°Cのオ ーブンに入れ16時間乾燥して目的のルーメンバイパス 製剤を得た。

### 【0031】実施例3

牛脂脂肪酸カルシウム塩(純度97.3%)23部、バ ルミチン酸4部、メチオニン71部、エチルセルロース 1部を混合した。混合物を2軸押出造粒機のホッパーに 囲外では良好なルーメンバイバス性が得られない。脂肪 40 投入し、真空脱気しながら孔径 1.6 mmのダイから溶 融押出し、水冷式カッターで切断し、平均径1.6m m、平均長さ1.6mmのほぼ円筒形の製剤を得た。遠 心脱水処理後、40° Cで16時間乾燥して目的のルー メンバイバス製剤を得た。

#### 【0032】実施例4

パーム油脂肪酸カルシウム塩(純度97.1%)32 部、ミリスチン酸5部、メチオニン62.5部、ビタミ ンEアセテート0.5部を混合した。混合物を2軸押出 造粒機のホッパーに投入し、真空脱気しながら孔径1. を必要に応じて改質剤として添加することができる。ま 50 2 mmのダイから溶融押出し、水冷式カッターで切断し

て、平均径1.2mm、平均長さ1.2mmのほぼ円筒 形の製剤を得た。次にこの製剤100部に骨粉1部を混 合し50°Cに加熱したキルンに入れゆっくり回転させ ながら40分間かけて通過させ、冷風を当てて室温に冷 却し、目的のルーメンバイバス製剤を得た。

#### 【0033】実施例5

パーム油脂肪酸カルシウム塩(純度94.0%)20 部、ラウリン酸4部、グリセリルモノステアレート1 部、メチオニン65部、リジン塩酸塩10部を混合し た。混合物を2軸押出造粒機のホッパーに投入し、真空 脱気しながら孔径1.2mmのダイから溶融押出し、水 冷式カッターで切断して、平均径1.2mm、平均長さ 1.2mmのほぼ円筒形の製剤を得た。次にこの製剤を 50°Cに加熱したキルンに入れゆっくり回転させなが **ら50分間かけて通過させ、冷風を当てて室温に冷却** し、目的のルーメンバイバス製剤を得た。

### 【0034】実施例6

牛脂脂肪酸カルシウム塩(純度97.3%)22部、ス テアリルアルコール6部、カルナウバロウ1部、メチオ ニン73部を混合した。混合物を2軸押出造粒機のホッ パーに投入し、真空脱気しながら孔径1.2mmのダイ から溶融押出し、水冷式カッターで切断して、平均径 1.2mm、平均長さ1.2mmのほぼ円筒形の製剤を 得た。次にとの製剤を遠心脱水処理した後、40°Cに 加熱したオーブンで16時間乾燥し、目的のルーメンバ イバス製剤を得た。

### 【0035】実施例7

パーム油脂肪酸カルシウム塩(純度97.1%)29重 量部、セチルアルコール6部、メチオニン65部を混合 空脱気しながら孔径2mmのダイから溶融押出し、水冷 却式カッターで切断し、遠心脱水処理後、室温で送風乾 燥して、平均直径2mm、平均長さ2mmの目的の砲弾 形の目的のルーメンバイバス製剤を得た。

#### 【0036】実施例8

牛脂脂肪酸カルシウム塩(純度97.3%)29重量 部、ラウリン酸3部、パルミチン酸3部、メチオニン6 5部を混合した。混合物を2軸押出造粒機のホッパーに 投入し、真空脱気しながら孔径2mmのダイから溶融押 出し、水冷却式カッターで切断し、遠心脱水処理後、室 40 した。 温で送風乾燥して、平均直径2mm、平均長さ2mmの 砲弾形の目的のルーメンバイバス製剤を得た。

### 【0037】実施例9

パーム油脂肪酸カルシウム塩(純度97.1%)29重 量部、ミリスチン酸4部、コハク酸2部、メチオニン6 5部を混合した。混合物を2軸押出造粒機のホッパーに 投入し、真空脱気しながら孔径2mmのダイから溶融押 出し、水冷却式カッターで切断し、遠心脱水処理後、室 温で送風乾燥して、平均直径2mm、平均長さ2mmの 目的の砲弾形の目的のルーメンバイパス製剤を得た。

#### 【0038】比較例1

牛脂脂肪酸カルシウム塩(純度97.3%)35部、メ チオニン65部を混合した。混合物を2軸押出造粒機の ホッパーに投入し、真空脱気しながら孔径2mmのダイ から溶融押出し、水冷却式カッターで切断し、遠心脱水 処理後、室温で送風乾燥して、平均直径2mm、平均長 さ2mmのほぼ円筒形の製剤を得た。

#### 【0039】比較例2

牛脂脂肪酸カルシウム塩(純度97.3%)20部、ス 10 テアリン酸15部、メチオニン65部を混合した。混合 物を2軸押出造粒機のホッパーに投入し、真空脱気しな がら孔径2mmのダイから溶融押出し、水冷却式カッタ ーで切断し、遠心脱水処理後、室温で送風乾燥して、平 均直径2 mm、平均長さ2 mmのほぼ円筒形の製剤を得 た。

### 【0040】比較例3

バーム油脂肪酸カルシウム塩(純度94.0%)20 部、グリセリルモノステアレート5部、メチオニン65 部、リジン塩酸塩10部を混合した。混合物を2軸押出 - 造粒機のホッパーに投入し、真空脱気しながら孔径 1 . 2mmのダイから溶融押出し、水冷式カッターで切断 し、遠心脱水処理後、室温で送風乾燥して、平均径1. 2mm、平均長さ1.2mmのほぼ円筒形の製剤を得 た。

### 【0041】比較例4

パーム油脂肪酸カルシウム塩(純度94.0%)28 部、ステアリルアルコール2部、メチオニン70部を混 合した。混合物を2軸押出造粒機のホッパーに投入し、 真空脱気しながら孔径1.2mmのダイから溶融押出 した。混合物を2軸押出造粒機のホッパーに投入し、真 30 し、水冷式カッターで切断し、遠心脱水処理後、室温で 送風乾燥して平均最大径1.2mm、平均長さ1.2m mの砲弾形の製剤を得た。

#### 【0042】評価

脂肪酸塩の純度:ソックスレー抽出器を用い、アセトン で8時間還流抽出を行った。還流抽出操作前後の乾燥重 量の差より脂肪酸塩の純度を算出した。脂肪酸塩のカル シウム濃度:脂肪酸塩1gを550°Cで灰化後、塩酸 に溶解し希釈後発光分光光度計(ICP)で定量分析 し、脂肪酸塩の乾燥重量に対するカルシウム濃度を算出

硬度:錠剤硬度計を使用。製剤に加重をかけ破壊が開始 する加重を測定し硬度とした。上記の製剤を下記各模擬 溶出液(液温40℃)に順次浸漬し、その溶出性から製 剤性能を評価した。

第一胃溶出率:製剤をpH6.4の模擬第一胃液に浸漬 し16時間振とうした時に溶出した活性物質量の製剤中 活性物質量に対する比であり、第一胃溶出性を評価す る。

第四胃溶出率:第一胃溶出率測定後、固形物を瀘別し、 50 その固形物をpH2.0の模擬第四胃液に浸漬し2時間

振とうした時に液に溶出した生物学的活性物質量の製剤 中活性物質量に対する比であり、第四胃溶出性を評価す る。

9

小腸溶出率:第四胃溶出率測定後、固形物を瀘別し、そ の固形物をpH8. 2の模擬小腸液に浸漬し4時間振と うした時に液に溶出した生物学的活性物質量の製剤中活 性物質量に対する比であり、小腸溶出性を評価する。

【0043】模擬第一胃液:第一胃胃液対応液であり、 リン酸水素2ナトリウム2.5g、リン酸2水素カリウ ム6.7gを水に溶解して全量を11とした溶液で、p 10 【0046】 Hは6.4。

【0044】模擬第四胃液:第四胃胃液対応液であり、

O. 2 N塩化カリウム 5 0 m l 、及び 0. 2 N塩酸 1 0 mlに水を加えて全量を200mlとした溶液で、pH は2.0。

10

【0045】模擬小腸液:炭酸水素ナトリウム9.8 g、塩化カリウム0.57g、リン酸2ナトリウム12 水塩9.30g、塩化ナトリウム0.47g、及び硫酸 マグネシウム7水塩0.12g、牛の胆汁末0.05 g、リパーゼ0.05gを水に溶解して全量を11とし た溶液で、pHは8.2。

【表1】

11

12

第1表 洛出率評価結果 (実施例)

会様         A及         日筒形         日湾形         日湾市         日湾市 <th></th> <th></th> <th></th> <th>実施例1</th> <th>実施例2</th> <th>実施例3</th> <th>実施例4</th> <th>実施例5</th> <th>実施例6</th> <th>実施例7</th> <th>実施例8</th> <th>実施例9</th>				実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9
小程一長き (mm)         2.0-2.0         1.2-1.2         1.2-1.2         1.2-1.2         1.2-1.2         1.2-1.2         2.0-2.0         2.0-2.0           古性物質         有性物質         材料之         141:2         141:2         1.2-1.2         1.2-1.2         2.0-2.0         2           古性物質         有性物質         141:2         141:2         1.2-1.2         1.2-1.2         2.0-2.0         2           (1) 指性物質         精節核力ルボン酸         141:2         141:2         141:2         1.2-1.2         1.1-1.2         141:2 <th>Ā</th> <th></th> <th>形状</th> <th>円筒形</th> <th>的弹形</th> <th>円筒形</th> <th>光算出</th> <th>円筒形</th> <th>円筒形</th> <th>砲弾形</th> <th>稻弹形</th> <th>砲弾形</th>	Ā		形状	円筒形	的弹形	円筒形	光算出	円筒形	円筒形	砲弾形	稻弹形	砲弾形
生物学的質量額         排行ご         排行         計戶         計戶         計戶         計戶	X F		- 辰み(	2.0-2.0	1.2-1.2	1.6-1.6	1.2-1.2		1.2-1.2	2.0-2.0	2.0-2.0	2.0-2.0
(4)	<b>新和</b> 3	4 数 数 数	海	JF#=>	14422	1542)	14422 (2932 B	持つ	144-2	144:3	1.7.2.3.1	1-441
(1)         脂肪族カルボン酸         350         350         340         330         350         350           (1)         脂肪灰カルボン酸         パは子)酸         パは子)         パは子)         パは子)         パは子)         パは子)         おまりがたした         おまりがたした         パにたした         パにたいたした         パにたした         パにたした         パにたした         パにたした         パにたした         パにたした         パにたした         パにたした	<u> </u>		濃度(%)			}	62. 5/0. 5	65/10	b l		9	6 5
(1) 指防灰力ルボン酸 脂肪アルコール         (ルミナ酸 (ルミナ酸 (カー))         (ルミナ) 酸 (ルミナ) 酸         (ルミナ) 酸 (ルミナ) 酸         (ルミナ) 酸 (ルラール)         (ルミナ) 酸 (ルラール)         (ルミナ) (ルラール) (ルラール)         (ルーム油) (ルーム油)         (ルーム油) (ルーム油)         (ルーム油) (ルーム油)         (ルーム油) (ルーム油)         (ルーム油) (ルーム油)         (ルーム油) (ルーム油)         (ルーム油) (ルーム油)         (ルーム油) (ルーム油)         (ルーム油) 				330	350	290	340	330	300	350	370	340
(2) 指的子ルコール         年齢 大・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	硃	(1)	脂肪族カルボン酸		孙沙酸			孙沙酸			沙沙酸 瓜沙酸	3/1/4/2 酸 JM 酸
(2) 指数 (2) 指数 (2) 数 (3)	i i		ーロル						ステアリルアルコール	セチルフルコール	·	
数 Ca 機度Ca 機度8.37.48.37.97.48.37.9項 (1) : (2)(2) (3)(3) (3)(3) (3)(3) (3)(3) (3)(3) (3)(1) : (2)(3) (4) (4)(4) (4) (4)(4) (4) (4)(4) (4) (4)(4) (4) (4)(3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	\$ <b>\$</b>	②猫帮	原料脂肪酸	牛脂	甲ワーシ	牛脂	甲7一;/	ルート油	牛脂	がーム油	排中	甲ワーシ
塩和度97.394.097.394.097.397.397.397.397.1(1): (2)20:8017:8315:8514:8617:8321:7917:833)第一目溶出率(%) 16H891 051 4:861 41 31 3b)第四目溶出率(%) 2H1 12 31 05 54 33 03 1c)小陽洛出率(%) 4H6 65 86 02 83 14 54 3	2	が酸の	l a	8.3		8.3	7.9	7.4	8.3	7.9	8.3	7.9
(1): (2)20:8017:8315:8514:8617:8321:7917:83a)第一胃溶出率 (%) 16H891 051 21 41 3b)第四胃溶出率 (%) 2H1 12 31 05 54 33 03 1c)小陽溶出率 (%) 4H6 65 86 02 83 14 54 3		理		97.3	0.40	97.3	1.79	94.0	97.3		97.3	97.1
a)第一間溶出率 (%) 16H89105121413b)第四間溶出率 (%) 4H66586028314543				20:80	17:83	15:85	14:86	17:83	21:79	17:83	17:83	17:83
b)第四臂溶出率 (%) 4H 66 58 60 28 31 45 43 43 43 43 43 43 43 43 43 43 43 43 43	独日	a)第	一胃溶出率(%)	8	6		2				1 0	8
c)小陽容出率 (%) 4H 66 58 60 28 31 45 43	日日日	b)第	(%)	1.1		1 0					15	2.1
	作角	c) /	(%)					3 1			5 8	57

14

13 第2表 溶出率評価結果(比較例)

		No D &				The second secon	
		実施例N o		比較例.1	比較例2	比較例3	比較例4
T		形状		円筒形	円筒形	円筒形	砲弾形
製一		<u></u>	(mm)	2. 0-2. 0	2. 0-2. 0	1.2-1.2	1. 2-1. 2
剤性	生物	学的物質	種類	メチオニン	<b>メチオニン</b>	メチオニン ノ リラン塩	メチオニン
状			濃度(%)	6 5	6 5	65/10	7 0
		硬 度		300	280	270	300
保	(1)	脂肪族カル	ボン酸		ステアリン 酸		
		脂肪アルコ	ール				ステアリルアルコール
護	(2) 脂	原料脂肪酸		牛脂	牛脂	パーム油	パーム油
物	肪酸	Ca濃度		8.3	8. 3	7.4	7.4
質	Ca 塩	純度		97. 3	97.3	94. 0	94. 0
	-	: (2)		0:100	43:57	0:100	7:93
溶	<del> </del>	第一胃溶出率	区 (%) 16H	8 6	9 7	5 7	7 1
出率評	<b></b>			2	1	15	5
率 b)第四胃溶出率 (%) 2H 評 c)小腸溶出率 (%) 4H			(%) 4H	10	1	17	9

### [0048]

【発明の効果】第1表に示した様に、本発明の実施例1~9のルーメンバイバス製剤はいずれも模擬第一胃液溶出率が低く、バイバス性が良好であり、第四胃と小腸の模擬液での溶出率の合計が大きく良好な消化性を示している。一方、第2表では、脂肪族モノカルボン酸の塩のみを保護物質とした比較例1、本発明の範囲外の保護剤組成を使用した比較例2~4は模擬第一胃液での溶出率\*

30\* が大きく、ルーメンバイパス性が劣り、これらはいずれ も実用性が低いことが示されている。

【0049】このように特定の組成比の脂肪酸塩と特定の脂肪族カルボン酸または一価の脂肪アルコールからなる保護物質により50重量%以上の高濃度の生物学的活性物質を含み良好なルーメンバイパス性を示すマトリックス型ルーメンバイパス製剤を得ることができた。

### フロントページの続き

### (72)発明者 菅原 正人

千葉県市原市五井南海岸12-54 日本曹達 株式会社機能製品研究所内

# (72)発明者 武藤 香

千葉県市原市五井南海岸12-54 日本曹達 株式会社機能製品研究所内